

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

Разрешен

- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.60 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AD04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

14/02/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 4521

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/09/2018

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.